This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

This Page Blank (uspto)

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 C12P 21/08, G01N 33/577 // C12N 5/20, 15/06 (C12P 21/08 C12R 1/91)	Al	(11)	国際公開番号	WO 91/12333
		(43)	国際公開日	1991年8月22日(22.08.1991)
(21) 国際出題番号 PCT/J (22) 国際出題日 1991年2月4日((30) 優先権データ 季顯〒2/28098 1990年2月7日(07.02.90) (71) 出題人(米區を除くナベての指定国について)	?) /s. (JP	JP	AT(欧州特許), BE(欧州特許)	. CH(欧州特許), DE(欧州特許), FR(欧州特許), GB(欧州特許), JP, LU(欧州特許),

- 54) Title: ANTIPROCOLLAGENASE MONOCLONAL ANTIBODY AND ASSAY OF PROCOLLAGENASE THERE-WITH
- (54) 発明の名称 抗ブロコラグナーゼモノクロナール抗体、およびそれを用いるブロコラグナーゼの定量方法
- (57) Abstract

A monoclonal antibody against a procollagenase with a molecular weight of 52,000 for a collagenase which hydrolyzes collagens of types 1, 11 and 111, characterized in that: (a) it belongs to the immunoglobulin class and the subclass G_1 and the L chain isotype belongs to κ , and (b) it bas an activity of inhibiting the collagenase which hydrolyzes collagens of types 1, 11 and 111; and a method of enzyme immunoassay of procollagenase.

÷,

(57) 要約

Ⅰ型、Ⅱ型およびⅢ型コラーゲンを分解するコラゲナーゼの分子量52000 のプロコラゲナーゼに対するモノクローナル抗体であって、

- (a) イムノグロブリンクラスおよびサブクラスG、に属し、L鎖アイソタイプが κ に属する、
- (b) |型、||型および||型コラーゲンを分解するコラゲ ナーゼに対し阻害活性を有する、

ことを特徴とするモノクローナル抗体およびこれを用いて、酵素免疫測定法によってプロコラグナーゼを定量する方法。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公局される国際出版のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア
AU オーストリア
BB パルルギーファ
BP プルルナリア
BP プルルナリア
BP プルルナリア
BP プルルナリア
GR オリンカ
GR ギリンガー
GR ギリンカー
GR ギリンガー
GR ギリンガー
GR ボリンガー
GR ボリンカー
GR

明細書

抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体、およびそれを 用いるプロコラゲナーゼの定量方法

技術分野

本発明は | 型、 || 型および ||| 型コラーゲンを分解する コラゲナーゼのプロコラゲナーゼに対する新規モノクロー ナル抗体、およびそれを用いる酵素免疫測定法によるプロ コラゲナーゼの定量方法に関する。

背景技術

コラゲナーゼはコラーゲンを分解する酵素であり、生体 に広く分布している。

慢性関節リウマチ滑膜、潰瘍角膜、あるいは骨腫瘍組織等の病態組織ではコラゲナーゼ活性が高値を示すことから、病態組織、体液中のコラゲナーゼ活性を測定することはこれら疾患を診断するうえで有益である。

コラゲナーゼは潜在(不活性)型のプロコラゲナーゼと して産生され、組織中ではコラゲナーゼとプロコラゲナー ゼの両方が存在しており、従ってコラゲナーゼ活性を測定 する場合には、トリプシン等の蛋白分解酵素あるいは水銀 化合物等による前処理によってプロコラゲナーゼを活性化 することが必要であるとともに、また、組織中には多量の コラゲナーゼ活性阻害物質が存在するため、このコラゲナ ーゼ活性阻害物質を除去するための非常に煩雑な操作も行 う必要がある。

コラゲナーゼは基質となるコラーゲンによって数種類のコラゲナーゼが知られており、 I型、 II型および II型コラーゲン(これらを間質型コラーゲンと言う)を分解するコラゲナーゼ(以下、間質型コラゲナーゼと言う)と、IV型コラーゲンおよび V型コラーゲンを分解するコラゲナーゼ等に分類される。

間質型コラゲナーゼのプロコラゲナーゼ(以下、間質型プロコラゲナーゼと言う)に対するモノクローナル抗体としては、分子量52000 と分子量57000 の間質型プロコラゲナーゼの混合物を抗原に用いて調製された11種のモノクローナル抗体が開示されているが(Biochemistry、27巻、6751頁、1988年参照)、イムノグロブリンクラスおよびサブクラスG、に属し、L鎖のアイソタイプがKであってコラゲナーゼ阻害活性を有する本発明のモノクローナル抗体は開示されていない。

発明の開示

本発明者等は、分子量52000 の間質型プロコラグナーゼ

に対する新規モノクローナル抗体を調製し、これを用いる 酵素免疫測定法による簡便なプロコラゲナーゼの定量方法 を確立し、この方法を用いてヒト血清中のプロコラゲナー ゼ濃度を定量したところ、癌患者、慢性関節リウマチ(以 下、RAと略記する)患者、変形性関節症(以下、OAと略記 する)患者の血清中プロコラゲナーゼ濃度が健常者よりも 有意に高いことを見出して、本発明を完成させた。

本発明の目的は間質型プロコラゲナーゼに対する新規 モノクローナル抗体を提供することにある。本発明の他の 目的は新規モノクローナル抗体を用いる酵素免疫測定法に よるプロコラゲナーゼの簡便な定量方法を提供することに ある。

本発明の定量方法を用いて、ヒト血清中プロコラグナーゼ濃度の定量を行うことは、コラグナーゼ活性が亢進する疾患を有する患者、例えば、癌、RA、OA等の患者の診断をするうえで極めて有益である。

以下、本発明のモノクローナル抗体の調製方法および これを用いる酵素免疫測定法によるプロコラゲナーゼの 定量方法について説明する。

まず、本発明のモノクローナル抗体の調製方法について 説明する。 本発明のモノクローナル抗体は以下の $(1) \sim (6)$ の工程で得ることができる。

(1) 分子量52000 の間質型プロコラゲナーゼ(抗原)の調 製

本発明のモノクローナル抗体の調製に用いる分子量 52000 の間質型ブロコラゲナーゼは、ヒト線維肉腫細胞HT 1080 (ATCC CCL 121) 由来であって無血清無蛋白質培地で生育可能な細胞であるHT1080-SF2株(生体の科学、37巻、4号、271 頁、1986 年参照)、あるいはこれと同様にヒト線維肉腫細胞HT1080(ATCC CCL 121)を無血清無蛋白質培地で長期培養して得られる無血清無蛋白質培地で生育可能な細胞「ヒト線維肉腫HT-P12-4、工業技術院微生物工業技術研究所受託番号、FERM P-10912」を培養し、その培養上清から分離精製することによって調製することができる。

上記細胞の培養は、イーグルアミノ酸ビタミン培地を含むハム-F12培地中、35~37℃で4日間以上、好ましくは7~14日間静置することにより行う。

プロコラゲナーゼの分離精製は、培養上清を、陽イオン交換樹脂、例えば、CM- セファロースCL-6BTM(ファルマシア社製)を用いたカラムクロマトグラフィー、次いで、亜鉛キレーティングセファロース6BTM(ファルマシア社製)

を用いたカラムクロマトグラフィーで行う。

前者のカラムクロマトグラフィーの展開液には、CaCl2 および非イオン界面活性剤を含むトリス塩酸緩衝液と、CaCl2、非イオン界面活性剤およびNaClを含むトリス塩酸緩衝液(pH7.8)とを用い、直線的なNaClの濃度勾配をかけてプロコラゲナーゼを溶出させる。

後者のカラムクロマトグラフィーの展開液には、NaCl, CaCl₂ および非イオン界面活性剤、たとえばポリオキシエチレン ラウリルエーテルを含む酢酸緩衝液(pH4.8) と、NaCl, CaCl₂および非イオン界面活性剤を含む2-(モルホリノ)エタンスルホン酸モノハイドレート緩衝液(pH 約6.8)とを用い、pH勾配をかけながら(pHを徐々に低下させながら)カラムを展開する。

(2) 抗体産生脾細胞の調製

上記で得たプロコラゲナーゼと、例えば、フロイントアジュバント等のアジュバントよりなるエマルジョンを、マウス、例えばBALB/cマウス、好ましくは6週齢以上のBALB/cマウスに投与して免疫し、その脾臓を摘出して抗体産生脾細胞を調製する。

免疫は抗原としてのプロコラグナーゼを通常3回以上投 与することにより行う。1回当たりの投与量は、1~1000 µg/マウスであり、通常、20~1000µg/ml濃度の溶液とし、これと例えば、フロイントアジュバント等のアジュバントとを等量混合して投与する。

免疫の後、マウスの脾臓を摘出し、ダルベッコ氏変法 イーグル氏最少必須培地(以下、DMEM培地と略記する)に その細胞を分散させて抗体産生脾細胞の懸濁液を得る。

(3) 骨髄腫細胞の調製

8-アザグアニン耐性の骨髄腫細胞、例えば、市販のマウス由来骨髄腫細胞P3X63Ag8U.1(以下、P3U1と略記する)、Sp2/0-Ag14、P3X63-Ag8.653(何れも大日本製薬により販売されている)等の骨髄腫細胞を用いる。

これら骨髄腫細胞は、約100 μM 8-アザグアニンを含む 培地、例えば、ウシ胎仔血清を5~20v/v%補充したRPMI 1640 培地またはウシ胎仔血清を5~20v/v%補充したDMEM 培地中、5~10v/v% CO₂含有空気雰囲気下に37℃で培養し た後、8-アザグアニンを含まない培地で洗浄し、以下の細 胞融合に用いる。

(4) 細胞融合および抗プロコラグナーゼ抗体産生ハイブリ ドーマ群の選別

上記抗体産生脾細胞と骨髄腫細胞とを細胞融合処理し、このなかから抗プロコラゲナーゼ抗体を産生するハイブリ

ドーマ群を選別する。

細胞融合処理は、抗体産生脾細胞懸濁液と骨髄腫細胞懸濁液とを混合し、例えば、Nature, 266 巻,550頁,1977年に記載の方法に準じ、低速遠心によって上清を除き両細胞の混合物を得て、これにポリエチレングリコール(以下、PEG と略記する)溶液を加え、撹拌、振盪するか、あるいはSomatic Cell Genetics,3 巻,231 頁,1977年に記載の方法に準じて、抗体産生脾細胞と骨髄腫細胞とをPEG 溶液と混和し、低速遠心することにより行う。

PEG の平均分子量は、1000~6000が好ましく、DMEM培地との混合溶液として30~50w/v%の濃度で用いるのが好ましい。

抗体産生脾細胞と骨髄腫細胞の混合比は、骨髄腫細胞に対し、抗体産生脾細胞を1~20倍用いるのが好ましい。

次に上記で融合処理した細胞混合物を、ハイブリドーマだけが生育可能な培地、例えば、HAT 培地(ヒポキサンチン、アミノブテリンおよびチミジンを含む培地)に約1 × 10° 個/mlの割合で懸濁し、これをマイクロブレートのウエル中に分注して5~10v/v% CO₂含有空気雰囲気下に37℃で、通常4日目に培地交換し、10~14日間培養する。

次に、細胞が生育したウエルの培養上清をプロコラゲナ

ーゼを固相化抗原とし、酵素標識第2抗体を用いた酵素免疫測定法により測定し、抗プロコラグナーゼ抗体が産生されたウエルを選別する。

(5) ハイブリドーマのクローニングおよび選別

上記で選別したウエル中のハイブリドーマ群を例えば HAT 培地を用いた限界希釈法(HYBRIDOMA TECHNIQUES EMBO Course 1980、Basel 参照)等によりクローニングし、培養上清を前記と同様酵素免疫測定法で試験して抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体を産生している単一のクローンを含むウエルを選択することにより、クローニングされた抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体産生ハイブリドーマを得る。

(6) モノクローナル抗体の製造および選別

次いで、このハイブリドーマを培養し、培養液からモノクローナル抗体を分離精製するか、あるいはハイブリドーマを動物の腹腔内に移植し増殖させて、腹水からモノクローナル抗体を分離精製し、モノクローナル抗体の免疫学的な分類試験、および間質型コラゲナーゼに対する阻害活性を測定し、本発明のモノクローナル抗体およびそれを産生するハイブリドーマを選別する。

ハイブリドーマの培養は、通常の培地、例えば、ウシ胎

仔血清を5~20v/v%補充したRPMI 1640 培地またはウシ胎 仔血清を5~20v/v%補充したDMEM培地を用い、通常3日~ 3週間、好ましくは約3日毎に上記培地に植え継ぎながら 10~14日間培養する。

動物腹腔内でのハイブリドーマの増殖は、ハイブリドーマと適合性のある哺乳動物、例えば、BALB/cマウス等のマウスの腹腔にハイブリドーマを移植し、1~2週間動物を飼育することにより行う。

モノクローナル抗体の精製は、上記の培養液あるいは 腹水を遠心分離し、得られる上清を例えば、硫安塩析によ り、あるいはイオン交換クロマトグラフィーにより行う。

硫安塩析は、30~50% 飽和硫安を用いるのが好ましい。 塩析したモノクローナル抗体は、pH7.4 のリン酸緩衝化生 理食塩液(以下、PBS と略記する)に対して透析する。

イオン交換クロマトグラフィーは、陰イオン交換樹脂、例えば、DEAEセファロース™(ファルマシア社製)を用いたカラムクロマトグラフィーで行うのが好ましい。溶出溶媒には通常、pH約7.0 のトリス緩衝液を用い、モノクローナル抗体の溶液を得る。

モノクローナル抗体の免疫学的な分類試験は抗マウスイムノグロブリン抗体を固相化抗体とする酵素免疫測定法に

より行い、抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体のクラス、サブクラスおよびし鎖のアイソタイプを決定する。

間質型コラゲナーゼに対するモノクローナル抗体の阻害活性の測定は、抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体と既知量のコラゲナーゼ溶液とを混合し、35℃で10分間反応させた後、炎症、4巻、123 頁、1984 年に記載の方法(以下、永井等の方法と言う)によりコラゲナーゼの活性を測定することにより行う。そして、コラゲナーゼ活性を50% 抑制するのに必要なモノクローナル抗体溶液の濃度(ICso)を求める。

このようにして、下記11種類の新規抗プロコラグナーゼモノクローナル抗体(以下それぞれ、K5E1, K2F7, K1C2, K1 F12, K2C3, K3B2, K3F10, K4B4, K4F5, K4H11 およびK5G5と呼ぶ) およびこれらモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマが得られた。

これらモノクローナル抗体のクラス、サブクラス、L鎖のアイソタイプおよびコラゲナーゼ阻害活性(ICso)は第1表の通りである。

(以下余白)

第 1 表

モノクローナル 抗体	イムノグロブリン クラスおよび サブクラス/ L鎖アイソタイブ	IC ₅₀ (ng/ml)
K5E1	G ₁ /K	2.5
K2F7	G ₁ /k	2.7
K1C2	G ₁ /K	830
K1F12	G ₁ /K	10.6
K2C3	G ₁ /K	5.4
K3B2	G ₁ /K	1.9
K3F10	G₁/ĸ	25.0
K4B4	G ₁ /K	59.5
K4F5	·G./ĸ	5. 2
K4H11	G ₁ /K	4.3
K5G5	G1/K	3.6

K5E1を産生するハイブリドーマは「抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体(K5E1)産生ハイブリドーマ」と表示して、K2F7を産生するハイブリドーマは「抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体(K2F7)産生ハイブリドーマ」と表示してそれぞれ工業技術院微生物工業技術研究所に寄託した。「抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体(K5E1)産生ハイブリドーマ」の受託番号はFERM BP-2701であり、「抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体(K2F7)産生ハイブリドーマ」の受託番号はFERM BP-2700である。

次に、本発明によるプロコラグナーゼの定量方法について説明する。

本発明によるプロコラゲナーゼの定量方法は、上記のようにして得られる本発明のモノクローナル抗体を用いて 酵素免疫測定法によりヒトの体液、特に血清中のプロコラ ゲナーゼ濃度を定量することによって行われる。

酵素免疫測定法は常法に従って行うことができるが、 サンドイッチ法により行うことが好ましい。

以下、サンドイッチ法による本発明のプロコラグナーゼ の定量方法について説明する。

サンドイッチ法の固相化抗体は、例えば、ポリスチレン、ポリカーボネート、ポリプロピレンまたはポリ塩化ビニル製の、マイクロプレート、ビーズ、スティックまたは試験管等の担体に本発明モノクローナル抗体を吸着法あるいは架橋法等の常法により固定化して調製される。

サンドイッチ法に使用する酵素標識抗体は、本発明のモノクローナル抗体を例えば、ビオチン、西洋わさびベルオキシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、βーガラクトシダーゼ等の酵素と、公知のマレイミド化合物、ビリジル・ジスルフィド化合物等の架橋試薬を用いて公知の方法で調製される。例えば、ビオチン標識抗体は、Journal of

Clinical Microbiology, 20巻、109頁、1984年に記載の方法に準じて調製することができる。西洋わさびペルオキシダーゼ標識抗体は、W. Knapp等編集、immunofluorescence and related staining technics, Elsevier, Amsterdam, 1978年出版、215頁に記載の方法に準じて調製することができる。

固相化抗体と標識抗体には互いに異なる抗原決定基を認識するモノクローナル抗体の組合せであって、かつ感度良くプロコラゲナーゼが測定可能な組合せを使用するのが好ましい。好ましいモノクローナル抗体の組み合わせは以下の方法により選ぶことができる。

異なる抗原決定基を認識するモノクローナル抗体の組合せは、固相化したプロコラゲナーゼに、ビオチンで標識した抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体(標識方法はJournal of Clinical Microbiology, 20巻、109 頁、1984年に記載の方法に準じる)とこれに対して20倍量の抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体とを反応させ、競合的酵素免疫測定法により互いに競合しないモノクローナル抗体を選択することにより決定することができる。

感度良くプロコラゲナーゼが測定可能なモノクローナル 抗体の組合せは、上記で選択したモノクローナル抗体をそれぞれ固相化抗体あるいは標識抗体として使用し、サンド イッチ法により既知量のプロコラグナーゼを測定し、検量線を求めて測定感度を検討することにより選択することができる。

また、本発明のモノクローナル抗体のうち、固相化抗体としては前記コラゲナーゼ阻害活性(IC₅。)が10ng/ml未満であるものが好適に使用される。

本発明のモノクローナル抗体の好ましい具体的な組合せ [(固相化抗体に使用する抗体,標識抗体として使用する 抗体)として表示する]としては、(K5E1, K2F7)、(K4H11, K2F7)、(K4H11, K3B2)、(K4H11, K3F10)、(K4H11, K4B4)、(K4F5, K4H11)、(K4F5, K3F10)、(K5G5, K4H11)、(K5G5, K1C2)、(K5G5, K1F12)、(K2F7, K1F12)、(K2F7, K3F10)、(K2F7, K4H11)、(K5E1, K4B4) および(K5E1, K4F5) 等を挙げることができ、特に、 固相化抗体にK5E1を、標識抗体にK2F7を用いるとプロコラ ゲナーゼを感度良く測定できるので好ましい。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明する。

なお、実施例中モノクローナル抗体のクラス、サブクラスおよびL鎖アイソタイプの決定、およびモノクローナル抗体のコラグナーゼ阻害活性測定は以下の方法により行った。

15:

<u>モノクローナル抗体のクラス、サブクラスおよびL鎖アイ</u> ソタイプの決定方法:

マウスイムノグロブリンの各クラスおよびサブクラス (IgA, IgM, IgG, , IgG2., IgG2.および IgG。) に対する抗体およびし鎖 (κ および λ) に対する抗体(全てマイルス社製)をそれぞれ0.05M 炭酸ナトリウムー炭酸水素ナトリウム緩衝液 (pH9.6) で5 μ g/mlの濃度に調製し、それぞれ96ウエルのマイクロブレート(イムロン600)の各ウエルに $100~\mu$ l ずつ分注し、4℃で一晩静置し、マイクロブレートのウエルに固定化した。

各ウエルをPBS(pH7.4)にTween-20(ポリオキシエチレンソルビタン モノラウレイト)を0.05v/v%含有する洗浄液(以下、T-PBS と略記する)で洗浄した後、ウシ血清アルブミン(以下、BSA と略記する、和光純楽製)を0.5 w/v%含有するPBS(pH7.4)300 μ1 を加えて室温で1時間静置しその上清を除去した。

次に、BSA を0.1w/v% 含有するPBS (pH7.4) でモノクローナル抗体を1 μg/mlの濃度に希釈し、この100 μl を各ウエルに加えて室温で2時間反応させ、T-PBS (pH7.4) で洗浄した。

次に、ビオチン標識抗マウスイムノグロブリン(ザイメ

ット社製) を、BSA を0.1w/v% 含有するPBS(pH7.4)で5 μg/mlの濃度に調製し、この溶液100 μl ずつを各ウエル に加え室温で1時間反応させ、T-PBS(pH7.4)で洗浄した。

次に、ストレプトアビジン・ペルオキシダーゼ(アマーシャム社製)を、BSA を0.1w/v% 含有するPBS(pH7.4)で1000倍に希釈し、この100 μl ずつを各ウエルに加え、 室温で30分間反応させ、T-PBS で洗浄した。

次に、過酸化水素とo-フェニレンジアミンとを含有する (前者の濃度0.015w/v%、後者の濃度0.2mg/ml) 0.15 M クエン酸ーリン酸ナトリウム緩衝液(pH5.0) を各ウエルに 100 μl ずつ加え、室温で5分間反応させた後、5N硫酸を 各ウエルに50μl ずつ加えて反応を停止させた。

得られた溶液の492nm における吸光度をコロナ2波長マイクロブレート光度計(MTP-22、コロナ電気社製)を用いて測定し、その吸光度からマウスイムノグロブリンの各クラスおよびサブクラス(IgA, IgM, IgG, IgG2., IgG2.またはIgG3.)に対する抗体、およびし鎖(κ または λ)に対する抗体に対するモノクローナル抗体の反応性を判定し、モノクローナル抗体のクラス、サブクラスおよびし鎖のアイソタイプを決定した。

モノクローナル抗体のコラグナーゼ阻害活性測定方法:

2.5

標準コラゲナーゼ溶液50 ul(0.7 単位/ml)に、測定用 緩衝液(0.2M NaCl,5mM CaCl₂,0.05 v/v% Brij-35および 0.02w/v% NaN。を含有する50mMトリス塩酸緩衝液、pH7.5) で希釈した抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体溶液50 ulを35℃で混合した。10分後、この混合液に基質として フルオレッセンイソチオシアネートで標識されたウシ由来 I型コラーゲン溶液 [FITC- コラーゲン、コスモバイオ社 製の0.01N 酢酸溶液を、0.4M NaCl, 10mM CaCl2 および 0.04w/v% NaNa を含有する100mM トリス塩酸塩緩衝液(pH 7.5)で2倍に希釈して調製、濃度0.5mg/ml] 100 ul を加 え、永井等の方法に従って混合液中のコラグナーゼ活性を 測定した。各種濃度の抗プロコラゲナーゼモノクローナル 抗体溶液について試験し、抗プロコラゲナーゼモノクロー ナル抗体の用量とコラゲナーゼ活性の回帰直線から、標準 コラゲナーゼ溶液の活性を50% 阻害する抗プロコラゲナー ゼモノクローナル抗体の濃度 [ICso(ng/ml)]を求めた。

なお、上記標準コラゲナーゼ溶液とは、後記実施例1-(1)のプロコラゲナーゼ溶液を永井等の方法でトリプシン(シグマ社製、type12)により活性化した後、ダイズトリプシンインヒビター(メルク社製)でトリプシンを失活させ、永井等の方法に従ってコラゲナーゼ活性を測定し、

測定用緩衝液にて0.7 単位/ml に調製したものである。 実施例1

モノクローナル抗体の製造:

以下の(1) ~(6) により本発明モノクローナル抗体を得た。

(1)分子量52000 の間質型プロコラグナーゼ(抗原)の調 製

ヒト線維肉腫細胞HT1080由来で無血清無蛋白質培地に 於いて生育可能な足場非依存性細胞(「ヒト線維肉腫HT -P12-4」工業技術院微生物工業技術研究所受託番号、FERM P-10912)1.8 ×10° 個を、イーグルアミノ酸ビタミン 粉末培地(日水製薬社製)1.76g/1 を含むハム-F12培地 180ml で懸濁し、その60mlずつを37℃で14日間静置培養し て、その培養上清を得、-80℃で保存した。

上記で得られた培養上清液計160ml を1mM CaCl₂ および 0.05v/v% Brij-35を含む10mMトリス塩酸緩衝液 (4℃でpH 7.8 に調整、以下、CM-A緩衝液と略記する)で総量400ml にメスアップし、CM-A緩衝液で平衡化したCM-セファロースCL-6BTM (ファルマシア社製)充填カラム (2.46cm×18 cm、充填容量85ml)に供した。同緩衝液で充分カラムを洗浄後、CM-A緩衝液およびC.7M NaClを含むCM-A緩衝液各

250ml を用い、毎時40mlの流速で直線的なNaCl勾配をかけ プロコラゲナーゼを含有する画分(NaCl濃度、0.3~0.5M) を得た。本画分をYM-5膜(アミコン社製)を用いて約8 倍に濃縮して粗製プロコラゲナーゼ溶液(濃度約 600 u.g/ ml) を得た。この溶液を0.5M NaCl,1mM CaCl。および0.05 v/v% Brij-35を含む 50mM 2-(モルホリノ) エタンスルホ ン酸モノハイドレート緩衝液(トリスにて4℃でpH6.8 に 調整、以下、MES-A 緩衝液と略記する)で充分平衡化した 亜鉛キレーティングセファロース6B™(ファルマシア社 製) 充填カラム (1.2cm × 16cm 、充填容量18ml) に供し た。MES-A 緩衝液で充分洗浄した後、MES-A 緩衝液45ml と、0.5M NaCl,1mM CaCl。および0.05v/v% Brij-35 を含 む酢酸緩衝液(トリスにて4℃でpH4.8 に調整、以下、酢 酸緩衝液と略記する)45mlとを用い、毎時13mlの流速でpH 勾配をかけながらカラムを展開した。プロコラグナーゼ画 分は展開液のpHが約5.3 付近に達した時に極めてシャープ なピークとして溶出された。この画分を集め、プロコラゲ ナーゼ溶液約6ml(濃度約300 µg/ml) を得た。これをドデ シル硫酸ナトリウムポリアクリルアミドゲル電気泳動法で 調べると分子量52000 の単一バンドを示した。

(2) 抗体産生脾細胞の調製

上記(1) の粗製プロコラゲナーゼ溶液133 μ1 (約68 ug のプロコラゲナーゼを含有する)を等容量の完全フロ イントアジュバント(ディフコ社製)と混合してエマルジ ョンを調製し、このエマルジョン約250 μl をBALB/cマウ ス(9週齢)の皮下に、約10山1を足蹠にそれぞれ投与し て、初回免疫を行った。その14日目および36日目に、同様 にして粗製プロコラゲナーゼ溶液と不完全フロイントアジ ュバント (ディブコ社製) よりなるエマルジョンを投与し て、追加免疫を2回行った。さらに、2回目の追加免疫の 14日目に上記のプロコラゲナーゼ溶液約10μg を含む生理 食塩水溶液200 山1 を静脈内投与して最終免疫した。その 3日後にマウスを屠殺し、無菌的に脾臓を摘出した。摘出 脾臓をDMEM培地中にてハサミで細切した後、メッシュを 通して単細胞懸濁液とし、DMEM培地で3回洗浄し、抗体産 生脾細胞のDMEM培地懸濁液10ml (9.3 ×10 個の細胞を含 有)を調製した。

(3) 骨髄腫細胞の調製

マウス骨髄腫細胞P3U1(ATCC CRL-1597、5 ×10° 個)を、8-アザグアニンを100 μM およびウシ胎仔血清を10 v/v%含む下記RPMI 1640 培地25mlに加え、5v/v% CO₂ 含有空気雰囲気下、37℃で5日間培養し、上記脾細胞と同様に

DMEM培地で2回洗浄し、マウス骨髄腫細胞P3U1のDMEM培地 懸濁液10ml(1.0×10°個の細胞を含有)を調製した。

RPMI 1640 培地の調製法:

RPMI 1640(ギブコ社製) 10.4g、炭酸水素ナトリウム 1.3g、L-グルタミン25.2mg、ペニシリンG63.5mg、硫酸ストレプトマイシン100mg、タイロシン10mgおよび2-メルカプトエタノール溶液(和光純薬社製)40μ1 に蒸留水を加えて1000m1にメスアップし、0.45μm メンブランフィルター(東洋濾紙社製)で除菌濾過して調製した。

(4) 細胞融合および抗プロコラケナーゼ抗体産生ハイブリドーマ群の選別

上記(2) および(3) で得た抗体産生脾細胞の懸濁液10ml (細胞数: 9.3 ×10⁷ 個) とマウス骨髄腫細胞P3U1の懸濁液0.93ml (細胞数: 9.3 ×10⁶ 個) とを50mlの遠心管中で混合し、1000rpm で10分間遠心分離し、両細胞の混合物を沈澱させた。上清を除去した後、両細胞混合物にポリエチレングリコール1000およびジメチルスルホキシド(以下、DMSOと略記する)を含有するDMEM培地(それぞれの含有率、42.5w/v%および15v/v%) 0.5ml を穏やかに撹拌しながら1分間で滴下した。

次に、DMEM培地1ml、1ml、5ml、5ml および10mlを順次穏や

かに撹拌しながら1分間ずつかけて滴下することにより 細胞融合処理を行った。

次いで、1000rpm で10分間遠心分離して上清を除去し、 融合処理細胞の混合物を得た。

この混合物を、HAT 培地(100 μM ヒポキサンチン、0.4 μM アミノブテリンおよび16μM チミジンとウシ胎仔血清を10v/v%含むRPMI 1640 培地)に懸濁し、脾細胞数が約10° 個/mlの細胞浮遊液93mlを得た。

次いで、上記細胞浮遊液を96ウエルのマイクロブレート (ファルコン3072、ファルコン社製) に0.2m1/ウエルの割 合で播き込み、5v/v% CO₂含有空気の雰囲気下に37℃で培 養した。ハイブリドーマを充分生育させるために、培養4 日目に各ウエルの培養上清全量を新しいHAT 培地 (0.2m1/ ウエル) と交換して合計10日間培養した。

次いで、以下に述べる方法により各ウエルの培養上清 (以下、これを培養上清Aと呼ぶ)を、プロコラゲナーゼ を固相化抗原とし、酵素標識第2抗体を用いる固相法により調べ、抗プロコラゲナーゼ抗体を産生しているウエルを 選別し、抗プロコラゲナーゼ抗体を産生するハイブリドーマ群を選別した。

酵素標識第2抗体を用いる固相法による抗プロコラグナー

ゼ抗体産生ハイブリドーマ群の選別方法:

前記(1) で得られた精製プロコラゲナーゼを、0.05M 炭酸ナトリウムー炭酸水素ナトリウム緩衝液(pH9.6) で1μg/mlの濃度に調製し、100μl ずつを96ウエルのマイクロプレート(イムロン600、グライナー社製)の各ウエルに分注し、4℃で一晩静置し、プロコラゲナーゼをウエルに固定化した。各ウエルを、T-PBS で洗浄した後、BSA を0.5 w/v%含むPBS(pH7.4)300μl を加えて、室温で1時間静置し、その上溝を除去した。次に、BSA を0.1 w/v%含むPBS(pH7.4)で前記の各培養上清Aを2倍に希釈し、この100μl を加えて室温で2時間反応させ、T-PBS(pH7.4)で洗浄した。

次に、ビオチン標識抗マウスイムノグロブリン(ザイメット社製)を、BSA を0.1 w/v%含むPBS(pH7.4)で5 μg/mlの濃度に調製し、この溶液100 μlずつを各ウエルに加え、室温で1時間反応させ、T-PBS(pH7.4)で洗浄した。

次に、過酸化水素とo-フェニレンジアミンとを含有する

(前者の濃度0.015w/v%、後者の濃度0.2mg/ml) 0.15M クエン酸ーリン酸ナトリウム緩衝液(pH5.0) を、各ウエルに100 μl ずつ加え、室温で5分間反応させた。

次いで、5N硫酸を各ウエルに50μ1 ずつ加えて反応を停止させた(得られた溶液を試験液下と呼ぶ)。

一方、培養上清AのかわりにHAT 培地を加える以外は上記と同様の操作をして対照液Cを得た。

試験液工および対照液Cの492nm における吸光度を、コロナ2波長マイクロブレート光度計(MTP-22、コロナ電気 社製)を用いて、それぞれ測定した。そして、対照液Cの吸光度よりも0.1 以上高い吸光度を示す試験液工が得られたウエル21個を選別した。

(5) ハイブリドーマのクローニングおよび選別 上記のウエル中のハイブリドーマ群を限界希釈法により クローニングした。

即ち、HAT 培地に、上記(4) で選択したウエル中のハイブリドーマ群とBALB/cマウス胸腺細胞(常法により6週齢のBALB/cマウスより得た)とをHAT 培地に懸濁し、ハイブリドーマの濃度が3個/ml、胸腺細胞の濃度が約3×10°個/mlの混合細胞懸濁液を調製した。この懸濁液の0.2mlずつを、96ウエルのマイクロブレート(ファルコン3072)

の各ウエルに分注し、5v/v% CO₂ 含有空気の雰囲気下に37℃で14日間培養した。1ウエル当たり1コロニーを形成し、細胞増殖の良好なウエルの培養上清について、前記(4)に記載の酵素標識第2抗体を用いる固相法と同様の操作により492nmにおける吸光度を測定し、吸光度(A₄₂₂)が0.3以上のウエルを選択し、抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体産生ハイブリドーマ14クローンを得た。この時の吸光度を第2表に示す。

得られた14クローンのハイブリドーマが産生するモノクローナル抗体をそれぞれ、K2F7、K5E1、K1C2、K1E6、K1F12、K2C3、K3B2、K3F10、K4B4、K4F5、K4H11、K5D1、K5G5、K1D8と呼ぶ。

(以下余白)

第 2 表

	_ *
モノクローナ ル抗体	反 応 性 (吸光度A₂ゥ₂)
K2F7	0.417
K5E1	0.839
K1C2 ·	1.097
K1E6	0.401
K1F12	1.355-
K2C3	0.402
КЗВ2	0.638
K3F10	0.643
K4B4	0.312
K4F5	0.559
K4H11	1.395
K5D1	0.377
K5G5	0.587
K1D8	0.552

HAT 培地中の上記の各ハイブリドーマの10° 個ずつをそれぞれHT培地(100 μM ヒポキサンチンおよび16μM チミジンとウシ胎仔血清を10v/v%含むRPMI 1640 培地)5ml に移して、5 v/v% CO₂含有空気の雰囲気下に37℃で14日間培養し、次いで、それぞれをウシ胎仔血清を10v/v%含むRPMI

1640 培地100ml に移して、5v/v% CO₂含有空気の雰囲気 下に37℃で14日間培養した。

(6) モノクローナル抗体の製造および選別

BALB/cマウス(9週齢) の腹腔内にブリスタン(2,6,10,14 - テトラメチルベンタデカン) 0.5ml ずつを投与した。

その3週間目に、上記のハイブリドーマ14クローンをそれぞれウシ胎仔血清を10v/v%含むRPMI 1640 培地に懸濁し(濃度、約 2×10^7 個/ml)、この0.5ml をそれぞれマウス腹腔内に投与した。

その後、貯留した各腹水約10m1をそれぞれ採取し、遠心(1000rpm、10分間)して細胞成分を沈殿させ腹水上清液を得た。これに対して発容量の飽和硫酸アンモニウム水をそれぞれ加え、室温で1時間撹拌した後、同温で1時間静置し、4℃、10000rpmで20分間遠心し、上清を捨てて沈殿を得た。

この沈殿にそれぞれ上記の各腹水上清液と同量の0.9w/v % 食塩水を加えて溶解し、4℃、10000 rpm で20分間遠心し、上清を得た。次に、この上清にそれぞれ前記腹水上清液の光容量の飽和硫酸アンモニウム水を加え、室温で1時間撹拌し、同温で1時間静置した後、4℃、10000rpmで20分間遠心し、上清を捨てて沈殿を得た。

次に、この沈殿をそれぞれ前記腹水上清液と等量のPBS (pH7.4) に溶解し、3000 ml のPBS (pH7.4) に対して、4 \mathbb{C} で16時間透析して14種のモノクローナル抗体溶液を得た。

上記の各モノクローナル抗体のイムノグロブリンクラス、サブクラスおよびL鎖のアイソタイプを前記方法により決定し、また各モノクローナル抗体のコラゲナーゼ阻害活性を測定した。そしてイムノグロブリンクラスおよびサブクラスG、に属し、L鎖のアイソタイプがκに属し、かつコラゲナーゼ阻害活性を有するモノクローナル抗体を選択し、本発明のモノクローナル抗体11種を得た。

得られた本発明モノクローナル抗体11種の収量(抗体容量、その蛋白濃度)、イムノグロブリンクラス、サブクラス、し鎖のアイソタイプおよび50%コラゲナーゼ阻害活性(IC₅。)を第3表に示す。

なお、前記14種のモノクローナル抗体のうち2種のモノクローナル抗体(K1E6およびK5D1)はコラゲナーゼ阻害活性を示した(IC。はそれぞれ1470ng/m1,27.8ng/m1)が、イムノグロブリンクラス、サブクラス、L鎖のアイソタイプは、それぞれM/ κ 、 G_2 。 ℓ κ であった。一方、上記14種のモノクローナル抗体のうち1種のモノクローナル抗体(K1D8)はコラゲナーゼ阻害活性を示さず、イムノグロブ

リンクラス、サブクラス、L鎖のアイソタイプは、G、/ κ であった。

第 3 表

モノクロー	収 量		イムノグロブリンクラス および サブ	コラグナ-ゼ 阻害活性
が抗体	容量 (ml)	蛋白濃度 (mg/ml)	クラス /L鎖アイ ソタイプ	ICso (ng/ml)
K5E1	7.5	6.1	G1/K	2.5
K2F7	7.9	6.1	G, / ĸ	2.7
K1C2	9.4	5.1	G,/ĸ	830
K1F12	7.1	8.5	G,/ĸ	10.6
K2C3	9.6	8.1	G ₁ /K	5.4
K3B2	12.2	7.0	G,/K	1.9
K3F10	8.8	8.6	G,/K	25.0
K4B4	8.3	9.7	G,/ĸ	59.5
K4F5	5.2	7.5	G, / K	5.2
K4H11	7.7	4.2	G,/ĸ	4.3
K5G5	11.0	9.9	G,/ĸ	3.6

K5E1を産生するハイブリドーマは、「抗プロコラグナーゼモノクローナル抗体 (K5E1)産生ハイブリドーマ」と表示して、K2F7を産生するハイブリドーマは「抗プロコラグナーゼモノクローナル抗体 (K2F7)産生ハイブリドーマ」と表示してそれぞれ工業技術院微生物工業技術研究所に

寄託した。「抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体(K5 E1)産生ハイブリドーマ」の受託番号はFERM BP-2701であり、「抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体(K2F7)産生ハイブリドーマ」の受託番号はFERM BP-2700である。 実施例2

癌患者および健常人の血清中プロコラグナーゼの定量:

(1) 固相化抗体の調製・

実施例 1 で得た本発明の各モノクローナル抗体溶液を 0.05M 炭酸ナトリウムー炭酸水素ナトリウム緩衝液 (pH 9.6)で5 μg/mlの濃度に調製し、その100 μl ずつを96ウエルのポリスチレン製マイクロブレート (イムロン600)の各ウエルに分注し、4℃で一晩静置し、T-PBS (pH7.4)で洗浄した。次いで、上記各ウエルにBSA を0.5 w/v%含有する PBS (pH 7.4)300 μl を加えて、室温で1時間静置し、その上漕を除去して固相化抗体を得た。

(2) 標識抗体(ビオチニル化抗プロコラグナーゼモノクローナル抗体)の調製

Journal of Clinical Microbiology, 20 巻、109頁、1984年に記載の方法によりビオチニル化抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体を調製した。

即ち、まず、実施例1で得た本発明の各モノクローナル

抗体溶液をそれぞれ0.1M炭酸水素ナトリウム水溶液で1mg/ml の濃度に希釈し、各1ml の溶液を得た。これを0.1M炭酸水素ナトリウム水溶液に対して室温で1時間透析しpH約8.5 の抗体溶液を調製した。

次に、上記抗体溶液1 mlに対して0.06mlのN-ヒドロキシサクシミドービオチン (PIERCE社製) のDMSO溶液 (濃度 1mg/ml) を加え、室温で4時間反応させた。反応液を1000 mlのPBS (pH7.4) に対して4℃で16時間透析し、約1ml (濃度約1 mg/ml) の各ビオチニル化抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体溶液を得た。

(3) 互いに異なる抗原決定基を認識するモノクローナル抗体のグループ分け

実施例 1 - (1) のプロコラゲナーゼ溶液100 μ1 を0.05 M 炭酸ナトリウムー炭酸水素ナトリウム緩衝液(pH9.6) で 1 μg/mlの濃度に調製し、その 100μl ずつを96ウエルのマイクロブレート (イムロン600)の各ウエルに分注し、4℃で一晩静置した。各ウエルを、T-PBS(pH7.4)で洗浄した後、BSA を0.5 w/v%含有するPBS(pH 7.4)300μl を加えて、室温で1時間静置し、その上清を除去した。

次に、モノクローナル抗体希釈液 [実施例 1 のモノクローナル抗体溶液を、BSA を0.1 w/v%含有するPBS(pH7.4)で

希釈して調製、濃度200 μ g/ml] 50 μ l と、ビオチン標識 抗体の希釈液 [上記(2) のビオチニル化抗プロコラゲナー ゼモノクローナル抗体を、BSA を0.1 w/v % 含有するPBS (pH7.4) で希釈して調製、濃度10 μ g/ml] 50 μ l とを 同時に各ウエルに加えて室温で2時間反応させ、T-PBS(pH7.4)で洗浄した。

次に、ストレブトアビジン・ベルオキシダーゼ(アマーシャム社製)を、BSA を0.1 w/v含むPBS(pH7.4)で1000倍に希釈し、この100 µl ずつを各ウエルに加え、室温で30 分間反応させ、T-PBS(pH7.4)で洗浄した。

次に、過酸化水素とo-フェニレンジアミンとを含有する (前者の濃度0.015w/v%、後者の濃度0.2mg/ml) 0.15M ク エン酸ーリン酸ナトリウム緩衝液(pH5.0) を、各ウエルに 100 ul ずつ加え、室温で5分間反応させた。

次いで、5N硫酸を各ウエルに50μ1 ずつ加えて反応を停止させ、492nm における吸光度を、コロナ2波長マイクロブレート光度計(MTP-22、コロナ電気社製)を用いて、それぞれ測定した。そして、同一のモノクローナル抗体同士を反応させた時の(すなわち、モノクローナル抗体と、それと同一のモノクローナル抗体より調製した標識抗体とを反応させた時の)吸光度よりも0.1 以上高い吸光度を示すモ

ノクローナル抗体同士の組合せは、互いに異なる抗原決定 基を認識するものと判定した。

その結果、互いに異なる抗原決定基を認識するモノクローナル抗体は以下の4グループに分けられた(各グループ内の抗体は共通の抗原決定基を認識する)。

第 1 グループ: K2C3, K2F7, K3B2, K4B4, K4F5, K5G5

第2グループ: K1C2, K4H11, K5E1

第3グループ:K1F12

第4グループ: K3F10

(4) サンドイッチ法によるプロコラゲナーゼ測定用検量線 の作成と感度の良好な固相化抗体と標識抗体の組合せの 決定

上記の異なるグループに属するモノクローナル抗体より 調製した固相化抗体とピオチニル化抗プロコラゲナーゼモ ノクローナル抗体を用いて、サンドイッチ法によるプロコ ラゲナーゼ測定用検量線を以下の方法により作成した。

まず、実施例 1 (1) で得たプロコラゲナーゼ溶液をBSA を 0.1 w/v含む PBS (pH7.4) で 100 ng/ml から 2 倍階段希釈 し、この 100 μl ずつを固相化抗体 [マイクロブレートの ウエルに固定化された固相化抗体、前記(1) と同様にして 調製した] に加えて室温で 2 時間反応させ、T-PBS (pH7.4)

で洗浄した。、

次に、各ビオチニル化抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体を、BSA を0.1 w/v含有するPBS(pH7.4)で $5 \mu \text{ g/ml}$ の濃度に調製し、この $100 \mu \text{ l}$ ずつを固相化抗体の各ウエルに加え、室温で1 時間反応させ、T-PBS(pH7.4)で洗浄した。

次に、ストレプトアビジン・ペルオキシダーゼ(アマーシャム社製)を、BSA を0.1 w/v%含むPBS(pH7.4)で1000倍 希釈し、この100 µl ずつを各ウエルに加え、室温で30分間反応させ、T-PBS(pH7.4)で洗浄した。

次に、過酸化水素とo-フェニレンジアミンとを含有する (前者の濃度0.015 w/v%、後者の濃度0.2mg/ml) 0.15M クエン酸-リン酸ナトリウム緩衝液(pH5.0) を各ウエルに 100 μl ずつ加え、室温で5分間反応させた。

次に、5N硫酸を各ウエルに50μ1 ずつ加えて反応を停止させ、コロナ2波長マイクロブレート光度計(MTP-22、コロナ電気社製)を用いて、反応液の492nm における吸光度を測定した。

そして、吸光度を縦軸に、プロコラグナーゼ濃度を横軸 とするプロコラグナーゼ測定用の検量線を作成した。その 結果、最も高感度にプロコラグナーゼを測定可能なモノク ローナル抗体の組み合わせの1つは、固相化モノクローナル抗体にK5E1を用い、ビオチニル化抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体にK2F7を用いる組合わせであり、プロコラゲナーゼ濃度約3.1ng/mlまで定量可能であった。この場合の検量線を第1回に示す。

また、既知量のブロコラゲナーゼを、BSA を0.1 w/v%含むPBS(pH7.4)で希釈するかわりにヒト血清(ギブコ社製)で希釈して、上記の方法で測定しても、ヒト血清の存在はブロコラゲナーゼの測定に影響をおよぼさないことが確かめられた。

(5) サンドイッチ法による癌患者および健常人の血清中ブロコラゲナーゼの定量

固相化モノクローナル抗体にK5E1を用い、ビオチニル化 抗プロコラゲナーゼモノクローナル抗体にK2F7を用いてサ ンドイッチ法により癌患者37人の血清37検体および健常人 31人の血清31検体中のプロコラゲナーゼ濃度を測定した。

まず、各血清100 μ1 をそれぞれ固相化抗体 [前記(1) と同様にしてK5E1をマイクロブレートのウエルに固定化した抗体] に加えて室温で2時間反応させ、T-PBS(pH7.4)で洗浄した。

その後は、検量線の作成の場合と同様にしてビオチェル

1.0

化したK2F7、ストレプトアビジン・ベルオキシダーゼ(アマーシャム社製)、過酸化水素およびo-フェニレンジアミンを順次反応させ、得られた反応液の492nm における吸光度を測定した。

そして、この吸光度をもとに第1図の検量線から反応液中のプロコラゲナーゼ濃度を読み取り、血清中のプロコラゲナーゼ濃度を算出した。

癌患者群および健常人群の血清中ブロコラグナーゼ濃度 (ng/ml) の平均および標準偏差を第4表に示す。

第 4 表

検 体	プロコラゲナーゼ濃度			
199 144	平均(ng/ml)	標準偏差		
癌患者血清(n=37)	28. 99	36.50		
健常人血清(n=31)	9.11	6. 67		

Cochran-Cox 検定の結果、癌患者血清中のプロコラゲナーゼ濃度は、健常人血清中のそれよりも有意に(P<0.01) 高いことがわかった。そして、カット・オフ値を健常人血清のプロコラゲナーゼ濃度の平均値(9.11ng/ml)と標準偏差値の3倍との和(29.12ng/ml)に設定した場合、癌患者での陽性例は、37例中10例(27%)であり、健常人での陽性例 は認められなかった。

実施例3

本発明のプロコラグナーゼ定量方法による癌患者のスクリーニング:

臨床的に癌の種類が特定された癌患者60名の血清60検体 および健常人4名の血清4検体、合計64検体を、その由来 が測定者にわからないようにランダムに並べて、実施例2 -(5)に記載した方法と同様にして各血清中のプロコラゲナ ーゼ濃度を測定し、実施例2-(5)で得られた健常人の値と 比較した。

即ち、平均値と標準偏差値の3倍との和(29.12ng/ml) を基準にし、これよりも高値を示した検体については、癌 患者由来の血清であると判定した。

また、対照として市販の腫瘍マーカー定量キット、CEA・EIA II「アボット」(ダイナボット社製)およびイムノクロンTMCA19-9(富士レビオ社製)を用いてそれぞれ上記各検体中のCEA 濃度およびCA19-9濃度を測定し、各添付文書等に従い、それぞれ5ng/mlおよび37U/mlを基準に癌の判定を行った。

その結果、本発明の方法による癌患者での陽性例は60例中20例(33%)であり、健常人での陽性例は認められなかっ

た。また、市販の腫瘍マーカー定量キットで検出できなかった癌の陽性例も認められた。

第 5 表

	77 - 7								
よる判定	本発明に よる判定	CEAに よる判定	CA19-9に よる判定						
食道癌	+	_	+						
胃癌	_	_	+						
胃癌	+	-	+						
胃癌	_		_						
胃癌	+	+ .	+						
胃癌									
胃癌	_	+							
胃癌 ・		_	_						
胃癌	_	_	-						
胃癌	+	_	_						
胃癌	-	+							
胃癌	_	_	+						
胃癌	_	+							
胃癌			_						
胃癌	_	-	_						
胃癌	+	-	_						
胃癌	_	+	+						
胃癌	_	+	+						
胃癌	_	–	+						
癌	+	, +	+						

(次頁に続く)

(第5表の続き)

胃癌	+	-	+
胃癌			+ -
大腸癌	_	+	
大腸癌			+ +
	+		
大腸癌	<u> </u>		
大腸癌		- - - +	
大腸癌	+		+
大腸癌			+
肝癌	_	+	+ +
肝癌	_	1	+
肝癌	+	+ +	+
胆囊癌			+
胆囊癌	- - + +	+	+
胆管癌	_		+ - :
膵癌	+	. <u>-</u>	_ ` `
肺癌	+ .	+	-
肺癌	+	+	
腎癌		-	- - -
腎癌	+	_	_
腎癌	+	-	+
膀胱癌	_	_	-
尿管腫瘍	+	-	<u> </u>
尿管腫瘍		-	-
尿管腫瘍		_	_
前立腺癌	_	-	_
前立腺癌	-		-
前立腺癌		+	-
前立腺癌	-	-	_
乳癌			+
乳癌			+
子宮頚癌	 - -		-

(次頁に続く)

(第5表の続き)

子宫頚癌	, -	_	_
子宮頚癌	_	_	+
卵巣癌	` +	+ .	+
卵巣癌	_	_	_
卵巣癌	_	_	+
卵巣癌	+		. +
卵巣癌	+	1	+
外陰癌	+	-	1
骨腫瘍	+	+	+
健常人	-		_
健常人		_	_
健常人	_	-	_
健常人	- ,,,,,	_	

注)+印は各診断方法で癌と判定されたことを示し、 - 印は癌でないと判定されたことを示す。

実施例4・

本発明の方法によるRA患者およびOA患者の血清中ブロコラ グナーゼ濃度の定量:

実施例2-(5)に記載した方法と同様にしてRA患者14人の 血清14検体および0A患者7人の血清7検体の各血清中のブロコラゲナーゼ濃度を測定し、実施例2-(5)で測定した 健常人の値と比較した。

結果を第6表に示す。

第 6 表

検 体	プロコラゲナーゼ濃度			
178 174	平均(ng/ml)	標準偏差		
RA患者血清 (n=14)	47.81	50.14		
OA患者血清(n= 7)	34.48	16.63		
RA+OA 患者血清(n=21)	43. 43	41.75		
健常人血清(n=31)	9.11	6.67		

Cochran-Cox 検定の結果、RA患者およびOA患者血清中のプロコラゲナーゼ濃度は、健常人血清中のそれよりも有意に(P<0.05)高いことがわかった。そして、カット・オフ値を健常人血清のプロコラゲナーゼ濃度の平均値(9.11ng/ml)と標準偏差値の3倍との和(29.12ng/ml)に設定した場合、RA患者での陽性例は、14例中8例(57%)で、OA患者での陽性例は、7例中5例(71%)であり、健常人での陽性例は認められなかった。

産業上の利用可能性

本発明のモノクローナル抗体を用いることにより、簡便かつ迅速にプロコラゲナーゼを酵素免疫測定によって定量することができる。

また、本発明の定量方法を用いてヒト血清中プロコラゲ

ナーゼ濃度を定量したところ、癌患者、RA患者、OA患者の 血清中プロコラゲナーゼ濃度は、いずれにおいても健常者 の血清中プロコラゲナーゼ濃度よりも有意に高値を示し た。

従って、本発明の定量方法を用いて、ヒト血清中プロコラゲナーゼ濃度の定量を行うことは、コラゲナーゼ活性が亢進する疾患、例えば、癌、RA、OA等の患者の診断を行ううえで有益である。

請求の範囲

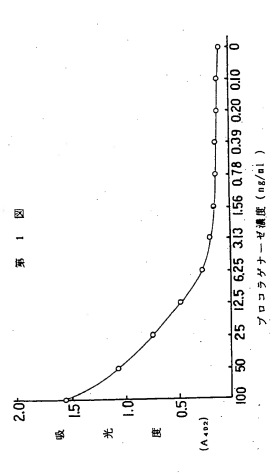
- 1. |型、||型および||型コラーゲンを分解するコラゲナーゼの分子量52000 のプロコラゲナーゼに対するモノクローナル抗体であって、
 - (a) イムノグロブリンクラスおよびサブクラスG,に属し、L鎖アイソタイプがκに属する、
 - (b) I型、II型およびIII型コラーゲンを分解するコラゲ ナーゼに対し阻害活性を有する、

ことを特徴とするモノクローナル抗体。

- 2. Ⅰ型、Ⅱ型およびⅢ型コラーゲンを分解するコラゲナーゼの分子量52000 のプロコラゲナーゼに対するモノクローナル抗体であって、
 - (a) イムノグロブリンクラスおよびサブクラスG,に属し、L鎖アイソタイプがκに属する、
 - (b) |型、||型および||型コラーゲンを分解するコラゲ ナーゼに対し阻害活性を有する、

ことを特徴とするモノクローナル抗体を用いて、酵素 免疫測定法によってブロコラグナーゼを定量する方法。

3. 酵素免疫測定法がサンドイッチ法である請求の範囲 第2項記載の定量方法。



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

						Intern	ational Ap	pilcation	No PCI	:/JP91	/00144
	FICATION C								ate all) ⁶		
	to Internations								15/06		_
Int.					N33/57		:12N5/	/20,	15/06)	
			271/08	3 , C1.	2R1:91)					
II. FIELDS	SEARCHED										
				Minim	um Documen						
lassificatio	n System					CIESBIRG	ation Symt	ools			
		C12P2	21/08	GOT	พ33/57	7.					
IPC					15/06		08				
-					rched other ti			mentation	n .	*1	
		t	o the Exten	t that such	Documents	are Incl	uded in the	Fields S	earched *		
Biol	logical	ABst	tracts	Dat	a Base	(B	osis)			
	_	•									
III. DOCU	MENTS CO	SIDERE	D TO BE	RELEVA	י דא				-		
ategory • \	Citation	of Docum	nent, 11 witi	h indicatio	n, where app	ropriate	of the rele	vant pass	ages 12	Relevan	t to Claim No. 13
X/Y	Bioch	emist	try, V	/ol.2	7, No.	18,	(198	8),			1/2-3
	Bente	Birl	kedal	- Ha	nsen e	t a	L.			1	
					ies to		nan				
				colla	genase	. "					
	p.675	1-6/5	58								
Y	JP. A	. 57-	-20845	58 (M	itsui	Toa	su				2-3
-	Chemicals. Inc.)										
	December 21, 1982 (21. 12. 82),										
i	(Fami	ly: r	none)								
						ر					
										1	•
,											
										İ	
										ı	
* Special	categories of	cited docu	uments: 10			·T-	ater docum	nent publi	shed after	the internat	ional filling date
	ument defining			the art w	hich is not		nriarity risti	ton bna e	in conflict :	with the appl	ication but cited ng the invention
	ier document					-X	document o	of particula	er relevanc	e; the claime	ered to involve i
fillin	g date						inventive at	tep			
	ument which ch is ciled to tion or other s	may throv establish	the public	n priority	of another		he conside	red to inv	olve an invi	entive step v	d Invention cann then the docume
	tion or other si ument reterrin						is combine	with or	na or more	Other Such	documents, sur led in the art
othe	er means									patent famil	
late	ument publish r than the prio	nd prior to rity date c	me intern	auonal fili	ig gate but						
	IFICATION					\equiv				5 F	
Date of th	e Actual Com	pletion of	the interna	tional Sea	rch					Search Rep	
Apr	il 30,	1991	(30.	.04.	91)	l				0. 05.	91)
Internation	nai Searching	Authority				Sign	ature of A	thorized	Officer		
Japa	anese P	aten	t Off	ice							

医際出廊 号PCT/JP91/00144

			41 C1/J1 9	1/00144		
1. 発見	の属する分野	の分類				
国際特許	分類 (IPC)	Int CL ⁵ C12P21/08,	G01N33/577/C12	N5/20,		
İ		15/06(01272	1/08, C12B1:91)		
I. 38	調査を行った	分野				
			た最小限資料			
分類	体系		類 記号	···		
11	P C	C12P21/08,	G 0 1 N 3 3 / 5 7 7 , 2 8 , 1 5 / 0 6 - 1 5 / 0 8			
		(7)				
			料で調査を行ったもの			
		Abstracts Data Base	(BIOSIS)			
	する技術に関					
引用文献の タケゴリー 米	引用文献	名 及び一部の箇所が関連すると	させ、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
X/Y	Bente B Antibod	istry , 第27卷,第 irkedal — Hansen et ies to human fibrebl 1-6758	al. Monoclonal	1/2-3		
Y	21. 1:	,57-208458(三 2月. 1982(21. 1: リーなし)	井東圧化学株式会社)。 2. 82)。	2 – 3		
i						
_						
※引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公安されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」口頭による関示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出版日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の 日の後に公長された文献			「丁」国際出題日又は優先日の後に公表された文献であって出題と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリーの文献			
N. 12	II.					
国際調査を	完了した日		国際調査報告の発送日への			
	3 0.	04.91	国際調査報告の発送日20.05.9	1		
国際與五機	X		権限のある職員	4 B 8 2 1 4		
8	本国特許月	F (ISA/JP)	特許庁審査官			
			<u> </u>			

様式PCT/ISA/210(第2ページ) (1981年10月)